(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
4. Oktober 2001 (04.10.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/72906 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP01/02487

65843 Sulzbach (DE). **WUZIK, Andreas**; Dammstrasse 14, 63526 Erlensee (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

6. März 2001 (06.03.2001)

(74) Anwalt: HÜTTER, Klaus: Clariant Service GmbH, Am Unisys-Park 1, 65843 Sulzbach (DE).

(72) Erfinder: GEISENBERGER, Josef; Im Haindell 5,

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

C09B

(81) Bestimmungsstaaten (national): BR, CA, JP, KR.

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 15 004.7

(71) Anmelder:

25. März 2000 (25.03.2000) DE

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

CLARIANT GMBH [—/DE]; Brün-

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: BLACK TRIS AZO METAL COMPLEX DYES

ingstrasse 50, 65929 Frankfurt am Main (DE).

(54) Bezeichnung: SCHWARZE TRIS-AZO-METALL-KOMPLEX-FARBSTOFFE

$$R_1^1$$
 $N=N$
 $N=N$
 $N=N$
 $N=N$
 R_2^2
 $N=N$
 $N=N$
 R_3
 $N=N$
 R_4
 R_5
 $N=N$
 R_5

(57) Abstract: The present invention relates to the metal complexes of tris azo dyes of general formula (4), wherein R^1 represents an aryl radical that is mono- or poly-, e.g. 2-, 3-, 4- or 5-fold, substituted with OH, O(C_1 - C_6)-alkyl-COOM, O(C_1 - C_6)-alkyl-COOM, O(C_1 - C_6)-alkyl-SO₃M, O(hydroxy(C_1 - C_6)-alkyl, (C_1 - C_6)-alkyl, (C_1 - C_6)-alkyl,

COOM, SO₃M, SO₂NH₂, SO₂N(hydroxy(C₁-C₆)-alkyl)₂, SO₂NH(C₁-C₆)-alkyl, SO₂N((C₁-C₆)-alkyl)₂, NH₂, NH(C₁-C₆)-alkyl)₃, NH₄, NH₂, NH₂, NH₃, NH₄, NH₂, NH₃, NH₄, NH₄

(57) Zusammenfassung: Dic vorliegende Erfindung betrifft die Metall-Komplexe von Tris-Azo-Farbstoffen der allgemeinen Formel (4). worin R¹ einen einfach oder mehrfach, z.B. 2-, 3-, 4- oder 5-fach, mit OH, O(C1-C6)-Alkyl, O(C1-C6)-Alkyl-COOM, O(C1-C6)-Alkyl-SO3M, O(Hydroxy(C1-C6)-Alkyl, COOM, SO3M, SO2NH2, SO2N(Hydroxy(C1-C6)-Alkyl)2, SO2NH(C1-C6)-Alkyl)3, SO2NH(C1-C6)-Alkyl)4, SO2N((C1-C6)-Alkyl)2, NHC1-C6)-Alkyl, NHAcyl, NHAryl, N(Hydroxy(C1-C6)-Alkyl)2, N((C1-C6)-Alkyl)2 und/oder Halogen substituierten Arylrest darstellt; R² für OH, O(C1-C6)-Alkyl, COOM oder SO3M; R³, R⁴ und R⁵ Wasserstoff oder ein Substituent ist; R⁶ für einen nicht substituierten oder für einen einfach oder mehrfach, substituierten ein- oder zweikernigen carbocyclischen oder heterocyclischen Aromaten, einen gleichermaßen substituierten Pyrazol- oder einen gleichermaßen substituierten Pyridon-Rest steht. Die Farbstoffe können zum Färben und Bedrucken von natürlichen und synthetischen Fasermaterialien, Aufzeichnungsflüssigkeiten, insbesondeere für das Tintenstrahl- oder Ink-Jet-Verfahren, Flüssigeinstellungen für die Papiermassefärbung, sowie als Farbmittel für elektrophotographische Toner, Pulverlacke und Farbfilter, die die erfindungsgemäßen Farbstoffe enthalten, verwendet werden.

01/72906 A2

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

WO 01/72906 PCT/EP01/02487

1

Beschreibung

Schwarze Tris-Azo-Metall-Komplex-Farbstoffe

5

10

15

20

25

Die vorliegende Erfindung beschreibt schwarze Tris-Azo-Metall-Komplex-Farbstoffe, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Aufzeichnungsflüssigkeiten, insbesondere für das Tintenstrahl-Verfahren (Ink-Jet Printing), sowie als Farbmittel für elektrophotographische Toner, Pulverlacke und Farbfilter.

Beim Tintenstrahl-Verfahren handelt es sich um ein berührungsloses Druck-Verfahren, wobei man generell zwischen zwei Druck-Techniken unterscheidet: Drop-On-Demand und Continuous Stream. Das Drop-On-Demand Prinzip beruht darauf, dass die Tinte in Form eines Tropfens aus einer Düse zur richtigen Zeit am richtigen Ort platziert wird, wohingegen beim Continuous Stream die Tinte permanent abgegeben und dann entweder auf das Aufnahmemedium, z.B. Papier, trifft, oder in ein Auffangbehältnis abgelenkt wird. Um Drucke hoher Schärfe und guter Auflösung zu erhalten, müssen die Aufzeichnungsflüssigkeiten und die darin enthaltenen Farbstoffe bestimmten Anforderungen genügen, insbesondere im Hinblick auf Lichtechtheit, Wasserechtheit, Reinheit, Partikelfreiheit, Löslichkeit, Lagerstabilität, Viskosität, Oberflächenspannung, Leitfähigkeit, Farbstärke, Farbton und Brillanz (EP-A-0 825 233 und US-A-5 188 664).

Die wichtigste Rolle kommt dabei den in den Tinten eingesetzten Farbstoffen zu. Obwohl eine große Anzahl an Farbstoffen entwickelt wurden, gibt es nur wenige, die die an sie gestellten Anforderungen eines modernen Ink-Jet-Druckprozesses erfüllen.

Anfänglich setzte man traditionelle Farbstoffe aus den Bereichen Lebensmittel,
Textil und Papier ein, die dann speziell für die Ink-Jet-Anwendung modifiziert
wurden. Beispielhaft erklärt sei dies am Lebensmittel-Farbstoff C.I. Food Black 2
(1), der neben strukturell ähnlichen Verbindungen als schwarzer Farbstoff in
Tinten zum Einsatz kam (JP 59-093,766).

$$NaO_3S$$
 NaO_3S
 NaO_3S
 NaO_3S
 NaO_3S
 NaO_3S

Die davon erhaltenen Drucke erscheinen aber nicht rein schwarz, sondern blauschwarz. Zudem sind die Lichtechtheiten nicht zufriedenstellend. Um diese Nachteile zu minimieren, variierte man die Substituenten von C.I. Food Black 2 und erhielt schwarze Farbstoffe der allgemeinen Formel (2), die einen neutraleren Schwarz-Ton zeigen und eine gesteigerte Wasserechtheit besitzen (US-A-5 053 495).

10

15

5

Mit dem Einführen der Carboxylgruppen wurde zwar eine verbesserte Wasserechtheit erzielt, aber gleichzeitig verschlechterte sich die Abriebfestigkeit, was darauf zurückgeführt wurde, dass die Farbstoff-Moleküle aufgrund von Aggregatbildung nicht mehr oder nur sehr wenig in das Aufnahmemedium penetrieren.

Um eine gesteigerte Lichtechtheit zu erreichen, nutzte man Metall-Komplexe von Dis-Azo- und Tetra-Azo-Farbstoffen wie zum Beispiel C.I. Direct Black 62 (3) (DE-A-19831095).

Obwohl die Echtheitseigenschaften verbessert wurden, genügt der Farbstoff (3) nicht allen Anforderungen. Beispielsweise besitzt er neben einer geringen Lagerstabilität eine zu geringe Löslichkeit im Anwendungsmedium.

Es besteht somit ein Bedarf an Farbstoffen, welche den bereits bekannten

Schwarz-Farbstoffen insbesondere in der Lichtechtheit, der Wasserechtheit, der
Löslichkeit und in der Lagerstabilität der Tinten überlegen sind und gleichzeitig die
weiteren für den Ink-Jet Bereich erforderlichen Eigenschaften besitzen.
Überraschenderweise wurde gefunden, dass die gestellten Anforderungen von
nachstehend definierten, wasserlöslichen Farbstoffen erfüllt werden.

15

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind die Metall-Komplexe von Tris-Azo-Farbstoffen der allgemeinen Formel (4)

$$R^{1}$$
 $N=N$
 $N=N$
 $N=N$
 $N=N$
 $N=N$
 R^{6}
 R^{4}
 R^{5}

20 worin

R¹ einen einfach oder mehrfach, z. B. 2-, 3-, 4- oder 5-fach, mit OH, $O(C_1-C_6)$ -Alkyl, $O(C_1-C_6)$ -Alkyl-COOM, $O(C_1-C_6)$ -Alkyl-SO₃M, $O(Hydroxy(C_1-C_6)$ -Alkyl),

 (C_1-C_6) -Alkyl, COOM, SO₃M, SO₂NH₂, SO₂N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, NHAcyl, NHAryl, N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂ und/oder Halogen substituierten Arylrest darstellt;

- Für OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, COOM oder SO₃M;
 R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und für H, OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, O(C₁-C₆)-Alkyl-COOM, O(C₁-C₆)-Alkyl-SO₃M, O(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl), (C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M, SO₂NH₂, SO₂N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, NHAcyl, NHAryl, N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, Oder Halogen stehen,
 - für einen nicht substituierten oder für einen einfach oder mehrfach, z. B. 2-, 3-, 4- oder 5-fach, mit OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, O(C₁-C₆)-Alkyl-COOM, O(C₁-C₆)-Alkyl-SO₃M, O(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl), (C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M, SO₂NH₂, CONH-phenyl, SO₂NH-phenyl, SO₂N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl,
- SO₂N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, NHAcyl, NHAryl, N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, Halogen und/oder Phenylsulfo substituierten ein- oder zweikernigen carbocyclischen oder heterocyclischen Aromaten, einen gleichermaßen substituierten Pyrazol- oder einen gleichermaßen substituierten Pyridon-Rest steht; und
- M für Wasserstoff, ein einwertiges Metall-Kation, ein Äquivalent eines mehrwertigen Metall-Kations oder ein gegebenenfalls mit Alkyl, Alkoxyalkyl oder Hydroxyalkyl substituiertes Ammoniumion steht.
- Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind diejenigen Farbstoffe der Formel (4) die als komplex gebundenes Metallatom Aluminium, Chrom, Eisen, Kobalt, Nickel oder Kupfer enthalten.

In den vorstehenden Definitionen bedeutet "Aryl" bevorzugt Phenyl oder Naphthyl, und "Acyl" bedeutet bevorzugt Formyl, Acetyl oder Propionyl.

In den erfindungsgemäßen Tris-Azo-Metall-Komplex-Farbstoffen ist das Metallatom vorzugsweise wie in Formel (4a) dargestellt gebunden.

wobei

M¹ vorzugsweise Al, Cr, Fe, Co, Ni oder Cu, insbesondere Cu,

 R^{20} C_1 - C_6 -Alkyl,

5 n die Zahl 0 oder 1, und

X eine chemische Bindung, -CO- oder -SO₂- bedeuten.

R¹ ist vorzugsweise ein 1-, 2-, oder 3-fach mit OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M und/oder NH₂ substituierter Phenyl- oder Naphthalin-Rest.

10 R² ist vorzugsweise OH oder COOM.

R³ ist vorzugsweise H, Methyl oder O(C₁-C₆)-Alkyl.

R⁴ und R⁵ sind vorzugsweise H, COOM oder SO₃M.

R⁶ ist vorzugsweise ein 1-, 2- oder 3-fach mit OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M, NH₂, NHAryl, NHAcyl und/oder Phenylsulfo substituierter Phenyl-, Naphthyl-,

15 Pyridyl- oder Pyrazol-Rest.

M ist vorzugsweise H, Na, K, Li, Ca/2 oder Ammonium.

Besonders bevorzugt sind die Kupferkomplexe der Farbstoffe der Formel (4), wobei R¹-R⁶ und M die genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen.

Besonders bevorzugte Farbstoffe entsprechen den folgenden Formeln (5) - (13).

$$N=N$$
 $N=N$
 $N=N$

5

$$SO_3M$$
 $N=N$
 $O-Cu$
 $N=N$
 N

$$SO_3M$$
 $N=N$
 $N=$

$$MO_3S$$
 SO_3M
 $N=N$
 $N=N$

$$MO_3S$$
 $N=N$
 $N=$

5

$$SO_3M$$
 $N=N$
 $O-Cu$
 $O-Cu$
 $N=N$
 $N=N$

$$SO_3M$$
 $N=N$
 $N=$

$$SO_3M$$

$$N=N$$

$$N=N$$

$$N=N$$

$$N=N$$

$$N=N$$

$$MO_3S$$

$$(13)$$

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung von Metall-Komplexen der Trisazofarbstoffe der Formel (4), dadurch gekennzeichnet, dass man das Naphtholamin der Formel (14)

$$NH^2$$
 R^4
 R^5
 (14)

10 diazotiert und das daraus entstehende Diazoniumsalz mit einer Verbindung der Formel (15) kuppelt

$$H - R^6$$
 (15)

und die entstandene Verbindung der Formel (16)

$$\begin{array}{c|c}
OH & R^{6} \\
\hline
R^{4} & R^{5}
\end{array}$$
(16)

mit dem Diazoniumsalz der Formel (17) kuppelt,

wobei x^{Θ} ein Anion, wie z.B. Chlorid oder Sulfat bedeutet, und zur Komplexierung mit einer Metallsalz-Lösung umsetzt.

5

Es ist auch möglich, die Verbindung der Formel (14) zunächst mit dem Diazoniumsalz (17) zu kuppeln, dann zu diazotieren und mit der Verbindung (15) zu kuppeln.

Außerdem ist es unter den gleichen Bedingungen möglich, das Diazoniumsalz

(17) auf den Baustein (14) zu kuppeln, dann erneut zu diazotieren und mit der
Verbindung (15) zu kuppeln. Abschließend erfolgt entweder nach dem gleichen
Verfahren, oder wie nach dem in Beispiel X angegebenen Verfahren die
Metallierung mit einer Metallsalz-Lösung.

Die erwähnten Diazotierungs- und Kupplungsschritte können nach üblichen Methoden durchgeführt werden.

Die Diazotierungen werden bevorzugt in wäßriger Lösung oder Suspension mit Natriumnitrit bei Temperaturen von 0 bis 10°C und einem pH-Wert zwischen 1 und 3 durchgeführt.

20

Die Azokupplungen werden bevorzugt in wäßriger Lösung oder Suspension bei Temperaturen von 0 bis 20°C und einem pH-Wert zwischen 3 und 9 durchgeführt. Die molaren Verhältnisse zwischen dem jeweiligen Diazoniumsalz und der jeweiligen Kupplungskomponente betragen vorzugsweise 1: (0,8 bis 2).

25

30

Die Komplexierung mit dem Metall M¹ geschieht zweckmäßigerweise durch Zugabe einer wässrigen Metallsalzlösung, z.B. einem Metallsulfat, -chlorid, -bromid, -hydrogensulfat, -bicarbonat oder -carbonat, zur Trisazoverbindung der Formel (4). Dabei ist es vorteilhaft, den pH auf 2 bis 6 einzustellen und auf eine Temperatur zwischen 60 und 130°C, gegebenenfalls unter Druck, zu erhitzen.

Die erfindungsgemäßen Farbstoffe können auch durch das kontinuierliche Mischen von äquivalenten Mengen der Ausgangsprodukte in Form wäßrig-saurer oder wäßrig-alkalischer Lösungen in Mischdüsen und Durchflußreaktoren, ggf. mit einer Nachreaktionsphase in einem Reaktionskessel, dargestellt werden.

5

10

15

Die erfindungsgemäßen Farbstoffe können aus den zunächst erhaltenen, bevorzugt wäßrigen Reaktionsgemischen durch Aussalzen, Filtrieren oder durch Sprühtrocknung, gegebenenfalls nach teilweiser oder vollständiger Entsalzung mittels Membranfiltration, isoliert werden. Es kann jedoch auch auf eine Isolierung verzichtet werden und die die erfindungsgemäßen Farbstoffe enthaltenden Reaktionsmischungen durch Zusatz von organischen und/oder anorganischen Basen und/oder Feuchthaltemitteln und gegebenenfalls nach teilweiser oder vollständiger Entsalzung mittels Membranfiltration direkt in konzentrierte Farbstofflösungen überführt werden. Alternativ können die Komplex-Farbstoffe auch als Preßkuchen (gegebenenfalls auch in Flush-Verfahren) oder als Pulver eingesetzt werden.

Für konzentrierte Farbstofflösungen geeignete anorganische Basen sind beispielsweise Lithiumhydroxid, Lithiumcarbonat, Natriumhydroxid, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Kaliu

- Natriumhydrogencarbonat, Kaliumhydroxid, Kaliumcarbonat und Ammoniak.
 Geeignete organische Basen sind beispielsweise Monoethanolamin,
 Diethanolamin, Triethanolamin, 2-Aminopropanol, 3-Aminopropanol,
 Dipropanolamin, Tripropanolamin, N-Methylaminoethanol,
 N,N-Dimethylaminoethanol, N-Phenylamino-propanol, Ethylendiamin,
- 25 Tetramethylethylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Triethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Triethylpropylendiamin, Triethylpropylendiamin, Triethylpropylendiamin, Triethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendiamin, Tetramethylpropylendia

Für konzentrierte Farbstofflösungen geeignete Feuchthaltemittel sind

beispielsweise Formamid, Harnstoff, Tetramethylharnstoff, ε-Caprolactam,
Ethylenglykol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, Polyethylenglykol, Butylglykol,
Methylcellosolve, Glycerin, N-Methylpyrrolidon, 1,3-Diethyl-2-imidazolidinon,
Natrium-Xylolsulfonat, Natrium-Cumolsulfonat und Natrium-Butylmonoglykolsulfat.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Trisazo-Metallkomplex-Farbstoffe zum Färben und Bedrucken von natürlichen und synthetischen Fasermaterialien (z.B. Polyester, Seide, Wolle, Mischgewebe), insbesondere zur Aufzeichnung von Schrift und Bildern auf verschiedenen Aufzeichnungsmedien, sowie zum Färben von Papier oder Zellstoffen in der Masse.

Beispielsweise sind die erfindungsgemäßen Trisazo-Metallkomplex-Farbstoffe geeignet als Farbmittel in elektrophotographischen Tonern und Entwicklern, wie 10 z.B. Einkomponenten- und Zweikomponentenpulvertonern, Magnettonern, Flüssigtonern, Polymerisationstonern sowie anderen Spezialtonern. Typische Tonerbindemittel sind Polymerisations-, Polyadditions- und Polykondensationsharze, wie Styrol- Styrolacrylat-, Styrolbutadien-, Acrylat-, Polyester-, Phenol-Epoxidharze, Polysulfone, Polyurethane, einzeln oder in 15 Kombination, sowie Polyethylen und Polypropylen, die noch weitere Inhaltsstoffe. wie Ladungssteuermittel, Wachse oder Fließmittel, enthalten können oder im Nachhinein zugesetzt bekommen können. Des weiteren sind die erfindungsgemäßen Trisazo-Metallkomplex-Farbstoffe geeignet als Farbmittel in Pulver und Pulverlacken, insbesondere in triboelektrisch 20 oder elektostatisch versprühten Pulverlacken, die zur Oberflächenbeschichtung von Gegenständen aus beispielsweise Metall, Holz, Kunststoff, Glas, Keramik. Beton, Textilmaterial, Papier oder Kautschuk zur Anwendung kommen. Als Pulverlackharze werden typischerweise Epoxidharze carboxyl- und hydroxylgruppenhaltige Polyesterharze, Polyurethane- und Acrylharze zusammen mit 25 üblichen Härtern eingesetzt. Auch Kombinationen von Harzen finden Verwendung. So werden beispielsweise häufig Epoxidharze in Kombination mit carboxyl- und hydroxylgruppenhaltigen Polyesterharzen eingesetzt.

Außerdem sind die erfindungsgemäßen Komplex-Farbstoffe geeignet als

Farbmittel für Farbfilter, sowohl für die additive wie für die subtraktive
Farberzeugung (P. Gregory "Topics in Applied Chemistry: High Technology
Applications of Organic Colorants" Plenum Press, New York 1991, Seite 15-25).

WO 01/72906 12 PCT/EP01/02487

In den beschriebenen Anwendungsgebieten können die erfindungsgemäßen Komplex-Farbstoffe auch als Farbstoffmischungen untereinander oder mit anderen Farbstoffen und/oder Pigmenten eingesetzt werden.

- Des weiteren können die erfindungsgemäßen Farbstoffe als Tinten-Set in

 Verbindung mit Gelb-, Magenta- und Cyan-Tönen eingesetzt werden. Bei den
 Gelb-, Magenta- und Cyan-Tönen handelt es sich sowohl um Farbstoffe, wie z.B.
 die Farbstoffe C.I. Acid Yellow 17, C.I. Acid Yellow 23, C.I. Direct Yellow 86, C.I.
 Direct Yellow 98, C.I. Direct Yellow 132, C.I. Reactive Yellow 37, C.I. Acid Red 52,
 C.I. Acid Red 289, C.I. Reactive Red 23, C.I. Reactive Red 180, C.I. Acid Blue 9,
- 10 C.I. Direct Blue 199, als auch um Pigmente, wie C.I. Pigment Yellow 17, C.I. Pigment Yellow 74, C.I. Pigment Yellow 83, C.I. Pigment Yellow 97, C.I. Pigment Yellow 120, C.I. Pigment Yellow 139, C.I. Pigment Yellow 151, C.I. Pigment Yellow 155, C.I. Pigment Yellow 180, C.I. Pigment Red 57:1, C.I. Pigment Red 122, C.I. Pigment Red 146, C.I. Pigment Red 176, C.I. Pigment Red 184, C.I.
- Pigment Red 185, C.I., Pigment Red 269, C.I. Pigment Violet 19, C.I. Pigment Blue 15, C.I. Pigment Blue 15:3, C.I. Pigment Blue 15:4.
 Bei den Reaktivfarbstoffen können auch mit Nucleophilen abreagierte Farbstoffe in Tinten-Sets eingesetzt werden.
- Die erfindungsgemäßen Farbstoffe eignen sich besonders zur Herstellung von Aufzeichnungsflüssigkeiten, insbesondere von Tinten auf wäßriger und nichtwäßriger Basis für das Ink-Jet-Druckverfahren, sowie für solche Tinten, die nach dem Hot-melt Verfahren arbeiten oder auf Mikroemulsionen basieren, aber auch für sonstige Druck-, Vervielfältigungs-, Markierungs-, Schreib-, Zeichen-,
- 25 Stempel- oder Registrierverfahren.
 Darüberhinaus eignen sich die erfindungsgemäßen Komplex-Farbstoffe zum Einfärben von organischen und anorganischen Materialien.
- Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch Aufzeichnungsflüssigkeiten,
 die dadurch gekennzeichnet sind, dass sie eine oder mehrere der
 erfindungsgemäßen Farbstoffe, gegebenenfalls zusammen mit anderen
 wasserlöslichen Farbstoffen zum Nuancieren, enthalten. Die genaue

Zusammensetzung der Aufzeichnungsflüssigkeit muß dem beabsichtigten Verwendungszweck angepaßt werden.

Die fertigen Aufzeichnungsflüssigkeiten enthalten im allgemeinen insgesamt 0,1
bis 50 Gew.-% eines oder mehrerer, z.B. 2, 3 oder 4, der Trisazo-MetallkomplexFarbstoffe, 0 bis 99 Gew.-% Wasser und 0,5 bis 99,5 Gew.-% organisches
Lösungsmittel und/oder Feuchthaltemittel. In einer bevorzugten Ausführungsform
enthalten die Aufzeichnungsflüssigkeiten 0,5 bis 15 Gew.% Farbstoff, 35 bis
75 Gew.-% Wasser und 10 bis 50 Gew.-% organisches Lösungsmittel und/oder
Feuchthaltemittel, in einer anderen bevorzugten Ausführungsform 0,5 bis
15 Gew.-% Farbstoff, 0 bis 20 Gew.-% Wasser und 70 bis 99,5 Gew.-%
organisches Lösungsmittel und/oder Feuchthaltemittel. Die fertigen
Aufzeichnungsflüssigkeiten können noch weitere, nachstehend erwähnte Zusätze
enthalten.

- Zur Herstellung der Aufzeichnungsflüssigkeiten benutztes Wasser wird vorzugsweise in Form von destilliertem oder entsalztem Wasser eingesetzt. Bei den in den Aufzeichnungsflüssigkeiten enthaltenen Lösungsmitteln und/oder Feuchthaltemitteln kann es sich um ein organisches Lösungsmittel oder um ein Gemisch derartiger Lösungsmittel handeln, wobei mit Wasser mischbare
 Lösungsmittel bevorzugt sind. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise ein-
 - Lösungsmittel bevorzugt sind. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise einoder mehrwertige Alkohole, deren Ether und Ester, z.B. Methanol, Ethanol,
 Propanol, Isopropanol, Butanol, Isobutanol; zwei- oder dreiwertige Alkohole,
 insbesondere mit 2 bis 6 C-Atomen, z.B. Ethylenglykol, Propylenglykol,
 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 1,5-Pentandiol, 1,6-Hexandiol, 1,2,6-Hexantriol,
- Glycerin, Diethylenglykol, Dipropylenglykol, Triethylenglykol, Polyethylenglykol, Tripropylenglykol, Polypropylenglykol; niedere Alkylether von mehrwertigen Alkoholen, wie z.B. Ethylenglykol-mono-methyl, -ethyl- oder -butyl-ether, Triethylenglykol-mono-methyl- oder -ethyl-ether; Ketone und Ketonalkohole wie z.B. Aceton, Methylethylketon, Diethylketon, Methylisobutylketon,
- 30 Methylpentylketon, Cyclopentanon, Cyclohexanon, Diacetonalkohol; Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon; ferner Harnstoff, Tetramethylharnstoff, Thiodiglykol, ε-Caprolactam.

Weiter können die erfindungsgemäßen Aufzeichnungsflüssigkeiten noch übliche Zusatzstoffe enthalten, beispielsweise Konservierungsmittel, kationische, anionische oder nichtionogene oberflächenaktive Substanzen (Tenside und Netzmittel), sowie Mittel zur Regulierung der Viskosität, z.B. Polyvinylalkohol, Cellulosederivate, oder wasserlösliche natürliche oder künstliche Harze als Filmbildner bzw. Bindemittel zur Erhöhung der Haft- und Abriebfestigkeit.

Amine, wie z. B. Ethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, N,N-Dimethylethanolamin, Diisopropylamin dienen hauptsächlich zur Erhöhung des pH-Wertes der Aufzeichnungsflüssigkeit. Sie sind normalerweise zu 0 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-% in der Aufzeichnungsflüssigkeit vorhanden.

Den Aufzeichnungsflüssigkeiten für das Ink-Jet-Druckverfahren können je nach Ausführungsform dieses Druckverfahrens, z.B. als Continuous-Jet-, Intermittent-Jet-, Impuls-Jet- oder Compound-Jet-Verfahren, noch weitere Additive, z.B. zur Pufferung des pH-Wertes, zur Einstellung der elektrischen Leitfähigkeit, der spezifischen Wärme, des thermischen Expansionskoeffizienten und der Leitfähigkeit, zugesetzt werden.

20

25

5

10

15

Bei der Lagerung erfindungsgemäßer Aufzeichnungsflüssigkeiten tritt keine Abscheidung von Niederschlägen auf, welche zu unscharfen Druckbildern oder zur Verstopfung von Düsen führt.

Die erfindungsgemäßen Aufzeichnungsflüssigkeiten liegen hinsichtlich Viskosität und Oberflächenspannung in den für Ink-Jet-Verfahren geeigneten Bereichen. Sie liefern Druckbilder hoher optischer Dichte mit ausgezeichneter Lichtechtheit, Wasserechtheit, Abriebfestigkeit und Auflösung.

Beispiel 1:

30 0.05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure (14) werden in 18 ml Salzsäure (10N) eingetragen und bei Raumtemperatur 18 Stunden gerührt. Dann gibt man ca. 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,6 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-8°C

4 Stunden nach. Der Überschuß an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Die diazotierte Naphthoesäure wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 4-6 gestellte und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 3-Carboxy-5-hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-pyrazol (19) (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Natriumacetat zu, stellt den pH-Wert mit 10 g Natriumbicarbonat auf 3-5 und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach, wobei die Verbindung der Formel (20) entsteht.

In einem separaten Gefäß werden 0,05 Mol 2-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]naphthalin-6,8-disulfonsäure (21) mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und zu
dieser Lösung 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min
zugetropft. Der Überschuß an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet.
Die so erhaltene Suspension tropft man zur Verbindung der Formel (20) und stellt
mit Soda auf pH 5-6. Zur abschließenden Kupferung der entstandenen
Trisazoverbindung der Formel (22) wird der pH auf 3-5 gestellt, 7,8 g Kupfersulfat
und 5,7 g Natriumacetat zur Reaktionsmischung gegeben. Der Ansatz wird in
einen Autoklaven überführt und 12-20 Stunden bei 100-120°C, 3 bar gerührt.
Nach beendeter Umsetzung gibt man 6 g Thiosulfat zu und rührt 4-6 Stunden bei

80-100°C. Die Farbstofflösung wird anschließend durch Membranfiltration entsalzt

20 und getrocknet.Ausbeute: 52 g schwarzes Pulver

UV-VIS (2,238mg/100ml): $\lambda_{\text{max}}^{1} = 412 \text{ nm}$ $\lambda_{\text{max}}^{2} = 582 \text{ nm}$

IR (KBr): 3433 (COOH), 1637 (C=C), 1459, 1191 (SO₃-) cm⁻¹.

HOOC N N=N SO₃Na
$$\rightarrow$$
 HO₃S \rightarrow 20

$$NaO_3S$$
 SO_3Na
 $N=N$
 $N=N$

Beispiel 2:

Der nach dem Beispiel 1 dargestellte Farbstoff (9) wird nach der Entsalzung mit 0,2 Gew.-% eines Konservierungsmittels, wie z.B. Mergal K 10 N, versetzt. Man erhält so eine lagerstabile Farbstofflösung (10 gew.-%ig), die sich hervorragend zur Herstellung von Aufzeichnungsflüssigkeiten für das Ink-Jet-Verfahren eignet.

Beispiel 3:

Beispiel für die Herstellung einer Aufzeichnungsflüssigkeit von 4 Gew.-%
Reinfarbstoffgehalt: 4 g entsalzter Reinfarbstoff gemäß Beispiel 1 werden unter
Rühren bei 25°C in ein Gemisch von 20,0 g Diethylenglykol, 2,5 g
N-Methylpyrrolidon, 1,0 g Triethanolamin und 76,5 g entsalztes Wasser
eingetragen und gelöst.

Die so hergestellte Tinte liefert tiefschwarze Druckbilder mit sehr guter Licht- und Wasserechtheit.

15

20

25

30

5

Beispiel 4:

0,05 Mol 2-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]-naphthalin-6,8-disulfonsäure (21) werden mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8,5-9,0 eingestellten Lösung von 0.05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure (18). Der pH wird während der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiern Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 4-6 gestellte und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 3-Carboxy-5-hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-pyrazol (19) (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Natriumacetat zu, stellt den pH-Wert mit 10 g Natriumbicarbonat auf 3-5 und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach, wobei die Verbindung der Formel (22) entsteht. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt

man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25 %). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus.

5 Ausbeute: 53 g schwarzes Pulver

UV-VIS (2,442mg/100ml): $\lambda_{\text{max}}^{1} = 414 \text{ nm}$ $\lambda_{\text{max}}^{2} = 583 \text{ nm}$

IR (KBr): 3435 (COOH), 1640 (C=C), 1460, 1194 (SO₃⁻) cm⁻¹.

Beispiel 5:

10 0,05 Mol 1-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]-phenyl-4-sulfonsäure werden mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8.5-9.0 eingestellten Lösung von 0,05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure. Der pH wird während 15 der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf 20 pH 8-9 gestellten und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 2-Hydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Soda zu und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 25 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25 %). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus. Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (5) in einer Ausbeute von 51 g als

UV-VIS (2,440mg/100ml): $\lambda_{\text{max}}^{1} = 420 \text{ nm}$ $\lambda_{\text{max}}^{2} = 598 \text{ nm}$ IR (KBr): 3420 (COOH), 1650 (C=C), 1420, 1180 (SO₃⁻) cm⁻¹.

30

schwarzes Pulver.

Beispiel 6:

5

10

15

20

30

0,05 Mol 1-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]-phenyl-3,5-dicarbonsäure werden mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8,5-9,0 eingestellten Lösung von 0,05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure. Der pH wird während der Kupplung mit Soda bei 8.5-9.0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 8-9 gestellten und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 2-Hydroxynaphthalin-3carbonsäure (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Soda zu und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25%). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus. Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (6) in einer Ausbeute von 54 g als schwarzes Pulver.

UV-VIS (2,450mg/100ml): $\lambda_{\text{max}}^{1} = 411 \text{ nm}$ $\lambda_{\text{max}}^{2} = 589 \text{ nm}$ 25 IR (KBr): 3410 (COOH), 1660 (C=C), 1420, 1190 (SO₃⁻¹) cm⁻¹.

Beispiel 7:

0,05 Mol 2-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]-naphthalin-4,8-disulfonsäure werden mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8,5-9,0 eingestellten Lösung von 0,05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure. Der pH wird während

WO 01/72906 20 PCT/EP01/02487

der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 8-9 gestellten und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 2-Hydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Soda zu und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25 %). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus.

Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (7) in einer Ausbeute von 52 g als schwarzes Pulver.

UV-VIS (2,428mg/100ml):
$$\lambda_{\text{max}}^{-1} = 415 \text{ nm}$$
 $\lambda_{\text{max}}^{-2} = 588 \text{ nm}$ IR (KBr): 3440 (COOH), 1660 (C=C), 1450, 1170 (SO₃⁻) cm⁻¹.

20 Beispiel 8:

5

10

15

25

30

0,05 Mol 1-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]-phenyl-3-sulfonsäure werden mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8,5-9,0 eingestellten Lösung von 0,05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure. Der pH wird während der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 4-6 gestellte und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 3-Carboxy-5-hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-pyrazol (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von

10 min zugegeben. Man fügt 5 g Natriumacetat zu, stellt den pH-Wert mit 10 g Natriumbicarbonat auf 3-5 und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25 %). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus. Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (8) in einer Ausbeute von 50 g als schwarzes Pulver.

10

5

3,

UV-VIS (2,266mg/100ml): $\lambda_{\text{max}}^{1} = 438 \text{ nm}$ $\lambda_{\text{max}}^{2} = 588 \text{ nm}$ IR (KBr): 3425 (COOH), 1645 (C=C), 1470, 1185 (SO₃⁻) cm⁻¹.

Beispiel 9:

15 0,05 Mol 2-Hydroxy-1-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]-naphthalin-4-sulfonsäure werden mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8,5-9,0 20 eingestellten Lösung von 0.05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure. Der pH wird während der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit 25 Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 4-6 gestellte und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 3-Carboxy-5-hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-pyrazol (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Natriumacetat zu, stellt den pH-Wert mit 10 g Natriumbicarbonat auf 3-5 und rührt 6 Stunden bei 15-20°C 30 nach. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25 %). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend

analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus.

Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (10) in einer Ausbeute von 53 g als schwarzes Pulver.

5

UV-VIS (2,326mg/100ml): $\lambda_{\text{max}}^{1} = 430 \text{ nm}$ $\lambda_{\text{max}}^{2} = 580 \text{ nm}$ IR (KBr): 3440 (COOH), 1645 (C=C), 1470, 1175 (SO₃⁻) cm⁻¹.

Beispiel 10:

10 0,05 Mol 2-[(4-Amino-3-methoxy-6-methylphenyl)azol-naphthalin-4.8disulfonsäure werden mit 10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C 15 zu einer auf pH 8.5-9.0 eingestellten Lösung von 0.05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3naphthoesäure. Der pH wird während der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der 20 Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 4-6 gestellte und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Natriumacetat zu, stellt den pH-Wert mit 10 g Natriumbicarbonat auf 3-4, und rührt 25 6 Stunden bei 15-20°C nach. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25%). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die 30 Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus. Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (11) in einer Ausbeute von 52 g als

schwarzes Pulver.

WO 01/72906

3

UV-VIS (2,288mg/100ml): $\lambda_{\text{max}}^{1} = 418 \text{ nm}$ $\lambda_{\text{max}}^{2} = 570 \text{ nm}$ IR (KBr): 3455 (COOH), 1660 (C=C), 1440, 1170 (SO₃) cm⁻¹.

23

Beispiel 11:

- 5 0,05 Mol 1-[(4-Amino-3-carboxyphenyl)azo]-phenyl-3-sulfonsäure werden mit 10 ml Salzsäure (10 N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Überschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8,5-9,0 eingestellten 10 Lösung von 0,05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure. Der pH wird während der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure 15 entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 4-6 gestellte und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 3-Carboxy-5-hydroxy-1-(4sulfophenyl)-4-pyrazol (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Natriumacetat zu, stellt den pH-Wert mit 10 g Natriumbicarbonat auf 3-5 und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach. Die 20 Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25%). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus.
- 25 Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (12) in einer Ausbeute von 51 g als schwarzes Pulver.

UV-VIS (2.646mg/100ml): $\lambda_{max}^{1} = 428 \text{ nm}$ $\lambda_{max}^{2} = 590 \text{ nm}$ IR (KBr): 3430 (COOH), 1650 (C=C), 1465, 1180 (SO₃⁻) cm⁻¹.

Beispiel 12:

0,05 Mol 1-[(4-Amino-3-methoxyphenyl)azo]-phenyl-3-sulfonsäure werden mit

10 ml Salzsäure (10N) versetzt und mit Eis auf 0-5°C gekühlt. Zu dieser Lösung tropft man 3,4 g Natriumnitrit (in 10 ml Wasser) innerhalb von 45 min zu. Der Uberschuss an Natriumnitrit wird mit Amidosulfonsäure vernichtet. Die so erhaltene Suspension tropft man bei 0-5°C zu einer auf pH 8,5-9,0 eingestellten Lösung von 0,05 Mol 1-Hydroxy-7-amino-3-naphthoesäure. Der pH wird während der Kupplung mit Soda bei 8,5-9,0 gehalten. Dann stellt man den pH-Wert mit Salzsäure auf < 1, gibt 15 g Eis in das Reaktionsgefäß und tropft innerhalb von 1-2 Stunden 3,8 g Natriumnitrit (gelöst in 10 ml salzfreiem Wasser) zu und rührt bei 5-10°C 4 Stunden nach. Der Überschuss an Nitrit wird mit Amidosulfonsäure entfernt. Der diazotierte Baustein wird anschließend zu einer mit Natronlauge auf pH 8-9 gestellten und mit 25 g Eis gekühlten Lösung von 2-Hydroxynaphthalin-3carbonsäurephenylamid (0,05 Mol in 60 ml entsalztem Wasser) innerhalb von 10 min zugegeben. Man fügt 5 g Soda zu und rührt 6 Stunden bei 15-20°C nach. Die Farbstofflösung wird dann mit 12 g Diethanolamin versetzt. Zu dieser Lösung fügt man eine auf 60°C erwärmte Lösung bestehend aus 13 g Kupfersulfat (gelöst in 50 ml Wasser) und 21 ml Ammoniak (25%). Nach Erhitzen auf 88-90°C hält man diese Temperatur für 4 Stunden und führt abschließend analog wie in Beispiel 1 beschrieben die Thiosulfatzugabe und die Membranfiltration aus. Nach dem Trocknen erhält man den Farbstoff (13) in einer Ausbeute von 54 g als schwarzes Pulver.

UV-VIS (2,400mg/100ml): λ_{max}^{1} = 419 nm λ_{max}^{2} = 581 nm IR (KBr): 3445 (COOH), 1660 (C=C), 1420, 1155 (SO₃⁻¹) cm⁻¹.

5

10

15

Patentansprüche

1. Metall-Komplex eines Tris-Azo-Farbstoffes der allgemeinen Formel (4)

$$R^{1}$$
 $N=N$ R^{2} $N=N$ $N=N$ $N=N$ R^{6} R^{6} R^{4} R^{5} R^{5}

worin

5

einen einfach oder mehrfach mit OH, O(C_1 - C_6)-Alkyl, O(C_1 - C_6)-Alkyl-COOM, O(C_1 - C_6)-Alkyl-SO₃M, O(Hydroxy(C_1 - C_6)-Alkyl), (C_1 - C_6)-Alkyl, COOM, SO₃M, SO₂NH₂, SO₂N(Hydroxy(C_1 - C_6)-Alkyl)₂, SO₂NH(C_1 - C_6)-Alkyl, SO₂N((C_1 - C_6)-

10 SO₃M, SO₂NH₂, SO₂N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, NHAcyl, NHAryl, N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂ und/oder Halogen substituierten Arylrest darstellt;

R² für OH, O(C₁-C₆)Alkyl, COOM oder SO₃M;

R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und für H, OH, O(C₁-C₆)-Alkyl,

O(C₁-C₆)-Alkyl-COOM, O(C₁-C₆)-Alkyl-SO₂M, O(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl), (C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M, SO₂NH₂, SO₂N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, NHAcyl, NHAryl, N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, oder Halogen stehen,

R⁶ für einen nicht substituierten oder für einen einfach oder mehrfach mit OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, O(C₁-C₆)-Alkyl-COOM, O(C₁-C₆)-Alkyl-SO₃M, O(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl), (C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M, SO₂NH₂, CONH-phenyl, SO₂NH-phenyl, SO₂N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, SO₂NH(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, NHAcyl, NHAryl, N(Hydroxy(C₁-C₆)-Alkyl)₂, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂, Halogen und/oder Phenylsulfo substituierten ein- oder zweikernigen

25 carbocyclischen oder heterocyclischen Aromaten, einen gleichermaßen substituierten Pyrazol- oder einen gleichermaßen substituierten Pyridon-Rest steht; und

- M für Wasserstoff, ein einwertiges Metall-Kation, ein Äquivalent eines mehrwertigen Metall-Kations oder ein gegebenenfalls mit Alkyl, Alkoxyalkyl oder Hydroxyalkyl substituiertes Ammoniumion steht.
- 5 2. Metall-Komplex von Tris-Azo-Farbstoffen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass R¹ einen 1-, 2- oder 3-fach mit OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M und/oder NH₂ substituierten Phenyl- oder Naphthalin-Rest darstellt.
- Metall-Komplex von Tris-Azo-Farbstoffen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch
 gekennzeichnet, dass R² für OH oder COOM steht.
 - 4. Metall-Komplex von Tris-Azo-Farbstoffen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass R³ für H, Methyl oder O(C₁-C₆)-Alkyl steht.

5. Metall-Komplex von Tris-Azo-Farbstoffen nach einen oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass R⁴ für H, COOM oder SO₃M steht.

- 6. Metall-Komplex von Tris-Azo-Farbstoffen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass R⁵ für H, COOM oder SO₃M steht.
- Metall-Komplex von Tris-Azo-Farbstoffen nach einem oder mehreren der
 Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass R⁶ einen 1-, 2- oder 3-fach mit OH, O(C₁-C₆)-Alkyl, COOM, SO₃M, NH₂, NHAryl, NHAcyl und/oder Phenylsulfo substituierten Phenyl-, Naphthyl-, Pyridyl- oder Pyrazol-Rest darstellt.
- 8. Metall-Komplex von Tris-Azo-Farbstoffen nach einem oder mehreren der 30 Ansprüche 1 bis 7, gekennzeichnet durch die Verbindung der Formel (4a)

wobei

M¹ Al, Cr, Fe, Co, Ni oder Cu, insbesondere Cu,

R²⁰ C₁-C₆-Alkyl,

5 n die Zahl 0 oder 1, und

X eine chemische Bindung, -CO- oder -SO₂- bedeuten.

 Verfahren zur Herstellung von Metallkomplexen der Tris-Azo-Farbstoffe nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass
 man das Naphtholamin der Formel (14)

diazotiert und das daraus entstehende Diazoniumsalz mit einer Verbindung der Formel (15) kuppelt

$$H - R^6$$
 (15)

und die entstandene Verbindung der Formel (16)

mit dem Diazoniumsalz der Formel (17) kuppelt

- 5 wobei x^e ein Anion bedeutet, und zur Komplexierung mit einer Metallsalz-Lösung umsetzt.
 - 10. Verwendung von Metall-Komplexen von Tris-Azo-Farbstoffen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 zum Färben und Bedrucken von natürlichen oder synthetischen Fasermaterialien, zum Aufzeichnen von Schrift und Bildern auf Aufzeichnungsmedien, zum Färben von Papier oder Zellstoffen in der Masse sowie als Farbmittel für elektrophotographische Toner und für Pulverlacke.
- 11. Aufzeichnungsflüssigkeit, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einem
 15 oder mehreren der Metall-Komplex-Farbstoffe gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8.
 - 12. Aufzeichnungsflüssigkeit nach Anspruch 11, enthaltend 0,1 bis 50 Gew.-% eines oder mehrerer der Metall-Komplex-Farbstoffe, 0 bis 99 Gew.-% Wasser und 0,5 bis 99,5 Gew.-% organische Lösungsmittel, Feuchthaltemittel oder eine Kombination davon.
 - 13. Aufzeichnungsflüssigkeit nach Anspruch 11, enthaltend 0,5 bis 15 Gew.-% eines oder mehrerer Metall-Komplex-Farbstoffe, 35 bis 75 Gew.-% Wasser und 10 bis 50 Gew.-% organisches Lösungsmittel, Feuchthaltemittel oder eine Kombination davon.
 - 14. Aufzeichnungsflüssigkeit nach Anspruch 11, enthaltend 0,5 bis 15 Gew.-% eines oder mehrerer Metall-Komplex-Farbstoffe, 0 bis 20 Gew.-% Wasser und 70

10

20

bis 99,5 Gew.-% organisches Lösungsmittel, Feuchthaltemittel oder eine Kombination davon.

THIS PAGE BLANK (USPTO)